# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-172982

@Int\_Cl.4 C 07 D 487/04 G 03 C 7/38 識別記号 139

庁内整理番号

**四公開 昭和60年(1985)9月6日** 

8115-4C 6771-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全20頁).

公発明の名称

ピラゾロ〔1,5-b〕〔1,2,4〕トリアゾール誘導体

创特 願 昭59-27745

**₽**出 顧 昭59(1984)2月16日

砂発 明 者 佐 砂発 明 者 川岸 忠 久 俊 雄 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

**79**発 明 者 古 舘 信 生

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

の出 顔 人 富士写真フィルム株式

南足柄市中招210番地

会社

00代 理 人 弁理士 飯田 敏三

#### 明和曹

1. 発明の名称

ピラグロ [1 . 5 - 6] [1 . 2 . 4] トリア

ゾール誘導体

2.特許請求の範囲

(1) 一般式

(式中、R:及びR。は水素原子、アルキル基及 びフェニル基から選ばれた差を示し、これらは互 いに何一でも異なっていてもよく、これらの基は 異換筋を有していてもよい。また、又は水素原 子、ハロゲン菓子、アシル基、ニトロソ髙、アミ ノ基又は置換アミノ基を、Yは水紫原子又はアラ ルキル萬を示す。)

で表わされるピラゾロ [1、5 - 6] [1、2、

- 3.堯明の詳細な説明

(発明の分野)

本発明は新規なアザペンタレン化合物であるピ ラゾロ [1.5-b] [1.2.4] トリアゾー ル跡準体に関するものである。

横頭位に窒素原子を有し、この窒素原子とさら にもう1つの豊素原子の基立電子対を含めて10 ★電子の相互作用が可能な、全体で最低2 最高6個の窒素菓子を有する一般式



---- (1)

・: 遼雲又は炭素原子を示す。

で表わされる5-5縮合多層系化合物は通例「ア

ザベンタレン」と呼ばれる。この化合物はこれまで構造化学的な興味、生理活性物質としての興味及び写真化学におけるマゼンタカプラーとしての関味から主に研究がなされてきた(J.EIg ureo.R.Jacquier.S.Mignonac-Mondon.J.Heterocyclic.Chem.,10,411(1973).H.Koga,M.Hirobe.T.Okamoto.Chem.Pharm.Bull.,22,482(1974).J.Bailey.J.C.S.Perkin.I.2047(1977) 特公昭47-27411号,特開昭50-129586号在ど参照)。

木発引者らはこのようなアザベンタレン化合物について緩々研究を重ねた結果下記一般式 (I) で設わされる新規な骨板のアザベンタレン化合物がカラー写真のマゼンタカブラーとして極めて優れた特性を示すことを見い出し、この知見に基づき木品明をなすに至った。

(発明の構成)

アルキル基、例えば、ペンチル基、ヘキシル基、ヘブチル基、オクチル基、デシル基、ウンデシル 高、トリデシル萬、オクタデシル基などを意味 し、庭園でも分破額でもよい。

また X のハロゲン原子は塩条、臭素、ヨウ素などを意味し、アンル菌は脂肪族 および芳香族 カルボン酸 から誘導されるアンル 基を意味する。また X の 顧袋 アミノ 茂としては、2 つの 優後 基が アミノ 英の 童楽 双子を含む 環境 遠を形成していてもよ

水免明の化合物において、R<sub>1</sub>及びR<sub>2</sub>はカラー写真のカプラーとして許容される範囲のものであり、またXはカップリング単脱菌、あるいはは 腱脱菌を導入するための基で写真化学的に許容される第である。

次に一般式(II)で表わされる本発明のピラゾロ [i.5-b] [l.2.4]トリアゾール語 海体の代表的なものも例示する。

すなわち本発明は、一般式

(式中、R<sub>1</sub> 及びR<sub>2</sub> は水紫原子、アルキル基及びフェニル基から選ばれた基を示し、これらは互いに同一でも異なっていてもよく、これらの基は 変換基を有していてもよい。また、X は水素原子、ハロゲン原子、アシル基、ニトロソ基、アミノ基又は置換アミノ革を、Y は水素原子又はアラルキル基を示す。)

で表わされるピラゾロ [ 1 , 5 - b ] [ 1 , 2 , 4 ] トリアゾール誘導体を提供するものであ ス

本発明化合物においてR<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>のアルキル基は、メチル、エチル、プロピル、ブチル基のような低級アルキル基から皮素原子数22までの高級

N N N

2 CH<sub>a</sub>

1

4

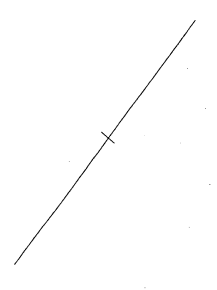
∑ NH NH CHe

N NH CH

-759**-**

**-760-**

次に前記一般式(ii)で扱わされる本発明のピ ラゾロ [1.5-b] [1.2.4] トリアゾー ル胡森体の合成方法を以下に例示する。



## 反応行程(1)

上記式において出発原料のオキサジアゾール (田) は、Ber,32巻,797页(189 9年)に記載の方法で合成することができる。 (17)のアミノ化例としてはヒドロキシルアミン O-スルホン静、O- (2.4~ジニトロフェニ ル) ヒドロキシルアミン、O-ジフェニルホスホ リルヒドロキシルアミンなどが有効である。N-アミノトリアゾリウムヨージド(V)を酸無水物 と、塩基の存在下で夏化縮合させて本発明の化合 物(VI)が得られる。膾無水物としてはトリメチ ル酢鏡との混合酸無水物を使用してもよい。

(VI) は、さらに脱アシル化、激光して本発明の 化合物(如)、(確)を顕髮できる。これらの脱 アシル化、意光処理自体は過常の方法を採用する ことができる。

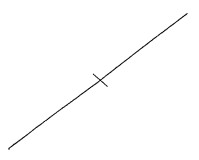


## 反応行程(2)

$$R_{a}$$
、 $R_{7}$ ロアルギル基、置換アルキル基  
フエニル基、變換フエニル基  
 $R_{a}$ =アルキル基  
Hal = ハログン原子

R<sub>6</sub> がメチル基の場合はアセトニトリルとナト リウムから容易に合成できる3ーアミノクロトノ - ニトリルとヒドラジンとの反応により (X)(R<sub>6</sub> = CH<sub>3</sub>) を合成できる (J. Heterocy cl. Chem., 11巻, 423頁, 1974 年)。

(XI)を脱水環化縮合させるに当り、脱水剤と してp-rルエンスルホン酸クロリドのほか、メ タンスルホニルクロリド、トリフルオロメタンス ルホニルクロリド、オキシ塩化リン、塩化チオニ ルなどを用いることができる。



### 反応行程(3)

R<sub>e</sub> ~R<sub>e</sub>= 前記と问じ意味をもつ R<sub>s</sub>= アルキル基

5-アミノビラゾール(XX)は行根(2)に示したと同様の方法で合成できる。(XX)をイミドエステル塩酸塩と反応させると(2位)とともに(X)が生成するが、反応溶液に過剰量の塩化アンモニウムを添加し、加熱型液すると(XX)は(2位)に変換する。(24)は(2位)に変換する。(2位)を機化閉園して本是明の化合物(2位)を得る。酸化剤としては、四季酸粉、N-ハロゲノコハク酸イミド、臭素などが用いられる。

上記の反応行程(1)~(3)で、得られる所 関化合物は何ら単離することなく引き続く反応に 供してもよいが、通常適当な単離手段により単離 精製される。このような手段としては例えば容額 加出法、再結晶法、ろ過法、カラムクロマトグラ フィー、待暦クロマトグラフィー等を例示できる。

R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> がアルキル蒸火はフェニル基のいずれ かであって、さらに景換落を有している一般式 (II) に核当する化合物は、反応行程(1)~

(3) のいずれかの方法で麻接得ることもできる

が、これらの行程でまず本発明の基本合格であるピラゾロー [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール環を形成してから、後続反応によって所図の監接基へと誘導してもよい。必要な場合にはXがアシル基、Yがベンジル基などの保護基を有する化合物で誘導してもよい。例えば後の実施例7において示すように本発明の化合物 1 0 アミノ基は公知の方法で酸アニリド 1 3 などに誘導できる。

本発明の化合物を写真系でマゼンタカプラーと して使用するに当り、ハロゲン化銀によって酸化 された芳香族一級アミンの酸化生成物とのカップ リング反応速度を調整するため、及び使用無量の 削減のために、適宜のカップリング離脱基(前記 一般式(II)のX)が導入される。

以下にカップリング離脱基の一般的な導入法に ついて説明する。

# (1) 酸素原子を遮蔽する方法

本発明の4当登母核カプラー、ピラゾロ [l, 5-b]トリアゾール型カプラーと、芳香族一級 フミンの酸化生成物とを反応させて色素を形成させ、それを酸無媒の存在下で加水分解してケトン体とし、このケトン体をpd-炭酸を無機とする水素が加、2n-齢酸による超元又以は水素化ホウ素ナトリウムによる選元処理して、7-ヒドロキシーピラブロ (1,5-b) トリアブールを合成することができる。これを各種ハライドと反応させて目的とする酸薬原子を適路したカブラーが合成できる。(米国物許3,926,631号、特別昭57-70817号を照)

#### (2) 寇素原子を運結する方法

要素似乎を連結する方法には大きく分けて3つの方法がある。第1の方法は、米肉特許3、419、391号に記憶されているように適当なニトロソ化解でカップリング标性位をニトロソ化し、それを選当な方法で選元(例えば、pu - 皮素等を触媒とする水素添加法、塩化郭ースズ等を使用した化学超元法)し、7-アミノービラジロ[1、5-b]トリアゾールとして各種ハライドと反応させ、よとしてアミド化合物は合成でき

野2の万法は、米国特許第3、725、067号に 記載の方向、すなわち: 適当なハロゲン化剤、例えば、塩化スルフリル、塩業ガス、 臭業、N-クロコハク酸イミド、N-ブロモコハク酸イミド等によって7位をハロゲン化し、その後、特公昭56-45135号に記載の方法で資素へテロ盟を適当な塩基酸性、トリエチルアミン、水酸化ナトリウム、ザアザビンクロ〔2,2,2〕オクタン、無水炭酸カリウム等の存在でで温度させ、7位に窒素原子で連結したカプラーを合成することができる。酸素原子で進結した化合物のうち、7位にフェノキシ基を有する化合物もこの方

第3の方法は、6mまたは10m電子系方移板 室裏へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法 で、特公曜57−36577号に記載されている ように前記第2の方法で合成した7−ハロゲン体 に対して2倍モル以上の6mまたは10m電子系 労香族窒素へテロ環を添加し50°~150℃で

おで合成することができる。

無溶媒加熱するか、またはジメチホルムアルデヒド、スルホランまたはヘキサメチルホスホトリアミド等非プロトン性機性溶媒中、30°~150℃で加熱することによって7位に開業賦予で運輸したが存扱窒素へテロ環境を導入することができる。

# (3) イオウ原子を直結する方法

万香族メルカプトまたはヘテロ圏メルカプト基
が7位に翼換したカプラーは米国特計3、22
7、554号に記載の方法、すなわちアリールメ
ルカプタン、ヘテロ圏メルカプタンおよびその対
応するジスルフィドをハロゲン化炭化水業系溶緩
に新鮮し、塩業または塩化スルフリルでスルフェ
ニルクロリドとし非プロトン性溶解中に溶解した
4当該ビラゾロ【1、5-b】トリアゾール系カ
ブラーに添加し合成することが出来る。フルキル
メルカプトはな7位に導入する方法としては米国
特許4、264、723号配載の方法、すなわち
カプラーのカップリング活性位置にメルカプト基
を導入し、このメルカプト基にハライドを作用さ

せる力法とSー(アルキルチオ)インチオ原素、 塩酸塩(または臭素塩酸)によって一工程で合成 する方法とが有効である。

# (発明の効果)

このようにして得られた本発別の化合物は、カラー 写真用のマゼンタカブラーとして利用である。また生理活性物質として医裏等に利用しうる可能性を有する。

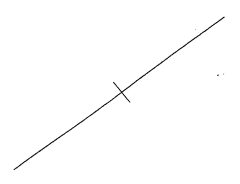
# 特別昭60-172982(8)

から得られる色楽は比較カプラー(a)からの色素に比べて、入 as x の位置がほぼ何じであり、 4 0 0 ~ 4 3 0 as 付近の副政駅がなく、会波長何の 湖がシャープに切れており、また下記表に示されるようにモル吸光度係数も十分大きく、カラー写真感光材料に使用した場合、色所現上有利であることがわかる。

また 太 発明の 化合物は、カブラーとして 特 公 昭 4 7 - 2 7 4 1 1 号に 開示の化合物に 比べて はる かに 光 壁 年性に 優れたマゼンタ色素を与える。

カプラー	(a)	3	<u>1 3</u>
最大吸収被長 ( EtOAC中; A max , nm)	527	527	533
モル吸光係数(も)	6.0×10 <sup>4</sup>	6.2×10 <sup>4</sup>	5.2×10 <sup>4</sup>
半旗程 ( n. m.)	65	65	66
及波長側の張切れの度合 <sup>米</sup> (S + 60)	0.127	0.053	0.061
副吸収(430 nmにおけ る吸収強度 <sup>**</sup> )	0.132	0.043	0.033

\* (最大吸収数長+60 nm)の €/最大吸収数長の € \*\*最大吸収效度を1とする

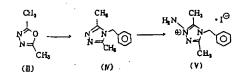


### <u>比較カプラー (a)</u>

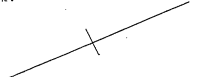
次に本発明を実施例に基づきさらに詳細に説明

・実施例 1 (反応行程 (1) に従う例示化合物 1,2,3の合成)

(A) 1-7ミノー4-ペンジルー3,5ージメチルトリアゾリウムヨージド(V)の合成



なお以下の実施例中、 (V) として、特に断わ らない限りこの l - アミノー 4 - ベンジル - 3 、 5 - ジメチルトリアゾリウムヨージドを使用した。



(i) テトラアセチルヒドラジンの熱分解により 得られる2、5 - ジメチル- 1、3、4 - オキサ ジアゾール (皿) 19 g (0、19 mol) とペン ジルアミン3 l g (0、29 mol) を110 でで 4 時間反応させ、4 - ペンジル- 3、5 - ジメチ ル- 1、2、4 - トリアゾール (刃) 2 6 g を得 た、収率73%、触点125~127で、

とドロキシルフミン-0-スルホン酸 6 6 8 8 (0 . 5 8 mol ) と木酔化カリウム 4 0 g (8 5 %) 0 . 6 1 mol ) と木酔化カリウム 4 0 g (8 5 %) 0 . 6 1 mol ) と木酔化カリウム 4 0 g (8 5 %) アゾール ( IV ) 7 5 g (0 . 4 mol ) とを 8 0 ~ 9 0 ℃で 6 時間 反応させ、 省温に 尽 とを 8 0 ~ 9 0 ℃で 6 時間 反応させ、 省温に 尺 し このち、 5 0 %の 家職カリウム 水溶液で P H 8 ~ 9 に 顕常 カリウム 水溶液で P H 8 ~ 9 に 顕常 カリウム 本の 3 回 軸 出した。この 3 クロル が 4 4 g (5 9 %) 回 収 された。 木唇を 水冷 1 いた。 な 6 3 9 %) 回 収 された。 木唇を 水冷 1 いた。 この 6 4 2 0 ℃ で エタノール

1 (4) (10) (10)

持衛昭60-172982 (日)

から何結晶することにより (V) 3 9 g (3 1 %) を校貞色結晶として得た。

(ii) アミノ化剤としてO-(2,4-ジニトロフェニル) ヒドロキシルプミン(J,Org.Chem.38 1239(1973)) を使用して、次のようにして(V) を合成した。

4 ー ベンジルー 1 . 2 . 4 ートリアソール (IV) 3 5 8 (0 . 1 9 mol ) をジクロロエタン 3 0 0 m 2 に加え、7 0 でに加熱下に厳しく視搾し、この中に〇ー(2 . 4 ージニトロフェニル)とドロキシルアミン2 5 8 (0 . 1 3 mol ) を少しずつ (約3 5 分間にわたり) 加え、さらにこの 間度で2 時間 戻搾した。ジクロロエタンを被圧留 立後、1 0 0 m 2 の 水に线値を溶かし、5 7 %の ヨウ化水素酸水溶液で P 日を 3 にした。2 . 4 ージニトロフェノールが析けしてくるが、 静醸 レ・ルで 抽出 (3 回) して除去した。 水層を適縮 し、 线池をエタノールから 呼納品させて (V) を 収率 7 0 % で 得た。

なお、アミノ化剤として、Oージフェニルホス

フィニルヒドロキシルアミン (Synthesis, 592 (1982), Tetrahedron Lett., <u>23</u>, 3835 (1982)) を使用する場合もほぼ同様に行うが、この場合、 ヨウ化水素酸で処理検、抽出することなくジフェニルホスフィン酸をろ過により回収 (90%以上)することができた。

(B) 7-アセチル-1-ベンジル-2,6-ジ メチルピラゾロ {1,5-b} [1,2,4]ト リアゾール (<u>1</u>) の合成

$$(V) \xrightarrow{CH_3} \begin{pmatrix} CCH_3 \\ N \\ N \end{pmatrix} \begin{pmatrix} CCH_3 \\ CH_2 \end{pmatrix}$$

N-アミノトリアゾリウムヨージド (V) 88 (0.025mal)をDMF (ジメチルボルムアミド)50mlに溶かし、無水酢酸40mlを加え、120℃に加熱した。次いで酢酸ナトリウム

12.5gを加え、120~130で4時間機件した。DMF、無水解離などを練肝留去後、競和の皮酸ナトリウム水溶液で塩基性としたのちクロロホルムで抽出し、結肪液を無水磁酸マグネシウムで乾燥後、溶镀を耐去したところ褐色の袖状物が得られた。これをューヘキサンー部酸エチルの溶媒系でシリカゲルカラムにより新製して、7-アセチル-1-ベンジル-2、6-ジメチルピラゾロ[1、5-b][1、2、4]トリアゾール(1)3.2g(47%)を得た。触点105~10770

は組気状態スペクトル (CDC1<sub>3</sub>)

δ (ppm): 2.36(3H,s)2.43
(3H,s)2.60(3H,s)5.80
(2H,s)7.0~7.2(2H)7.2~
7.36(3H)

(C) 1-ベンジル-2、6-ジメチルピラゾロ
 [i、5-b] [i、2、4]トリアゾール
 (2) の合成

核磁気共鳴スペクトル(C D C l g )

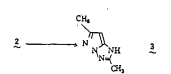
δ (p p m): 2.32 (3 H, s) 2.4 4

(3 H, s) 5.02 (2 H, s) 5.22

(1 H, s) 7.10~7.40 (5 H)

(D) 1 H-2.6-ジメチルビラゾロ [1.5

- b] [1,2,4]トリアゾール (3) の台 uk



1 - ベンジル - 2 、6 - ジメチルピラゾロ
[1、5 - b] [1、2、4] トリアゾール
(2) 1、6 g (7、1 mol) を液体アンモニア
中約0、8 gの金属ナトリウムで選元し、目的と
する1 H - 2、6 - ジメチルピラゾロ [1、5 - b] [1、2、4] トリアゾール (3) 0、6 7
g (70%) を無色の結晶として得た。敵点27
4~275で (分解)

質量分析136 (M\*,100%)

元素分析植 C (%) H (%) N (%) PE 益値 52.83 5.82 41.15

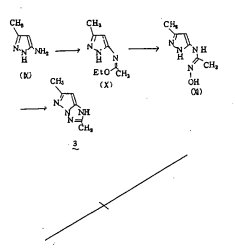
和定值 52.85 B.02 41.01

核 紀 兌 共 弘 スペクトル (CDC lg:ピリジンー dg = 1 : 1)

8 (ppm) : 2 . 3 5 (3 H, s) 2 . 4 3

(3 H, s) 5 . 5 0 (1 H, s)

(実 旋 例 2) (反 応 行 程 (2) に 従 う 例 示 化 合 物 3 の 合 成)



3-アミノクロトノニトリルとヒドラジン水和物の反応によって得られる5-アミノ-3-メチルピラゾール (IX) 2.4g (25 mmol) とオルト酢酸トリエチル6.0g (37 mmol) をトルエン20m2中で約10時間加熱過渡し、次いでトルエンを領占して (X) の担生成物を袖状物として得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDCl<sub>3</sub>)

δ (ррш): 1.28 (3 Н, ι, J = 7.

5) 1.96 (3H, s) 2.22 (3H,

s) 4 . 1 9 (2 H , q , J = 7 . 5) 5 . 5

0 (1H,s)

ヒドロキシルアミン塩酸塩2.6g(37 mm ol)をメタノール20m2に形かし、0℃で28 %ナトリウムメトキシドメタノール溶液7.4m 2 を加えた。折出した食塩をう過して除きながら(X)のメタノール溶液に0℃で加えた。加え終ったのち系温に戻し、約1時間優搾し、メタノールを開去し生成した紡品をタロロホルムで洗がして(紅)を3.2g(83%)得た。酸点1

80~185℃(分解)

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-dg)

δ (ppm):1.87(3H,s)2.12

(3 H , s) 5 . 6 5 (1 H , s)

元素分析値 C (%) H (%) N (%)

理論值 48.74 8.54 38.34

湖定值 46.66 8.83 38.10

(XI) 1 . 5 g (9 . 7 a mol) をテトラヒドロフラン (THF) 1 5 0 m 2 に海かし、トリエチルアミン1 . 2 g を加え、次にp-トルエンスルホン酸 クロリド2 . 2 g を窒型で少しずつ加える。そして3 0 分痩拌後さらに1 5 0 m 2 の T H Fを加え7時間加熱量液する。沈澱として生ずるアミン塩を分別し、ろ液を濃縮し、得られた残骸をクロマトグラフィーで精製して3 0.3 g (68 8%)を得た。3 の物理特性傾は〈実施例1〉で発られたものと完全に一致した。また少量の4 (融度 2 5 0 ~ 2 5 5 ℃ (分解))が調生成物として得られた。

(実施例3) (反応行程(1)に従う例示化合物

5の合成)

$$(Y) \longrightarrow N_{N=0} \longrightarrow N_{N=0}$$

実施例1で示したN-アミノトリアプリウム
ヨージド(V)5g(16 seol)と5当量の無水
ラウリン酸30g(79 seol)及びトリプロピル
アミン11g(77 seol)をDMF100m 2中
140~150℃で約10時間加熱した。DMF をエバボレータで除き酢酸エチルを加え、析出した米反応の無水ラウリン酸をう過により除きろう なでからない クロートに移し、2Nの水酸化ナトリウム水 彩液を加え十分振り、分液した。水層を飽和の食 中間酢酸エチルで物出し、酢酸エチル層を飽和の食 出水で洗ったのち、硫酸マグネシウムで乾燥し、 個られた残酸に鑑塩酸酸30m 2とエタノールを除 ロ Q を加え約4時間加熱量波後、エタノールを除 去し、酢酸エチルで抽出した。 通常の後処理を行い、シリカゲルカラムで緒製し、1 - ベンジル体を 0 . 8 g (14%) 得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDCI3)

6 (ppm): 0.88 (3H, brt, J = ~7) 1.30 (20H, brs) 2.40 (3H, s) 2.60 (2H, t, J = 7.5) 5.03 (2H, s) 5.25 (1H, s) 7.10~7.45 (5H)

この1-ベンジル体を液体アンモニア中ナトリウムで最元してアルコール以外の有機耐圧に難滞な例示化合物5を約90%の収率で得た。映点155℃

(実施例4) (例示化合物 6の合成)

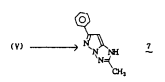
n - ヘプタン酸7、2g(55 mmol)をジメチ ルホルムフミド (DMF) 15皿lに確かし、そ の中にトリーュープロピルアミン7、9g(55 macl) を加え、次にDMFl0mlに浴かしたト リメチルアセチルクロリド6 . 1 g (5 1 emol) を満下して加えた。10分間塩温で撹拌後、N-アミノトリアゾリウムヨージド (V) 5 g (1 5 . 8 mmol) とトリーカープロピルアミン 1 1 . 3 g (7 9 mmol) を加え徐々に150℃に加熱 し、その温度で約5時間攪拌した。DMFとアミ ンを滅圧器去後2N木酸化ナトリウム水溶液 1 0 0 四 2 を加え酢酸エチルにより 3 回抽出し、抽出 液を水と型和食塩水で洗い硫酸マグネシウム上で 乾燥した。万過後禁圧醤鶏し、残造をシリカゲル クロマトグラフィーにより精製し、(Ti)(R<sub>5</sub> =-C g H 13) を2.9g (45%) 得た。

これを実施例 1 の (C) (D) で示した方法により脱アシル化及び脱ペンジル化すると 6 を 1 の 2 (6.8%) 得ることができた。触点 1 0.5 ~ 1 1 0 0

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d<sub>G</sub>)
δ (ppm): 0.85 (3H, brt, J=
~7) 1.32 (8H, brs) 2.45 (3H, s) 2.58 (2H, t, J=7.5)

5 . 6 0 (1 H , s)

(実施例 5) (反応行程 (1) に従う例示化合物 7 の合成)



(V) 1.0g(3.16 maoi) を無水DMF
の8mgに溶かし、その溶液中に無水安息香酸
3.6g(15.8 maoi) とトリーュープロビル
アミン2.3g(15.8 maoi) を加え、130
でで24時間加熱機棒した。DMFとトリーnー

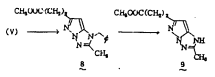
プロピルアミンを設圧留去後エタノール30m 2、 適均的10m2を加え5日間加熱額及した。 エタノールと環場館を減圧留去後、郵齢エチルで 抽出し、乾燥、緩縮後、シリカゲルクロマトグラ プィーで精製すると1-ベンジル体0、2g(2 2分)が得られた。

核磁気共鳴スペクトル(CDCl<sub>3</sub>)

6 (ppm): 2.35(3H,s)4.95 (2H,s)5.65(1H,s)7.05~ 7.50(8H)7.80(2H,dd,J= 9.0.1.5)

1 - ペンジル体 0 . 2 g (0 . 6 9 smol) を 液体 アンモニア中 0 . 0 5 g のナトリウムで意元し、目的とする 7 を 0 . 1 2 g (8 7 %) 得た。 融点~ 1 9 0 ℃ (分解)

(実施例 6) (反応行程 (1) に使う例示化合物 8、9 の合成)



元素分析値 C (%) H (%) N (%)

理論的 64.41 8.08 18.78

実験値 64.22 8.30 18.55

このN - ベンジル体を上記と同様にナトリウム量
元して例示化合物 9 を約8 0 %の収率で得ることができた。触点 1 2 0 ~ 1 2 2 ℃

(実施例 7) (反応行程(1) に従う例示化合物

核程気共鳴スペクトル (CDC1<sub>3</sub>) δ (ppm): 2.42 (3H,s) 2.60 ~3.15 (4H,m) 3.63 (3H,s) 5.02 (2H,s) 5.26 (1H,s) 7.12~7.50 (5H,m)

9.5g(30 mmol)の(V)と85g(150 mmol)の無水4-(p-ニトロフェニル) 筋酸及び57m2(300 mmol)のトリプロピルアミンを150m2のDMFに溶解した。この親合物を規件下、130℃の抽形上で4時間、鋭いて140℃の抽帯上で2時間、さらに180℃の油形上で6時間加熱した。DMFを採圧下に留去したの5時酸エチル溶解し、この酢酸エチル溶液を2NNaOH水溶液で洗涤(2回)した。酢酸エチル溶液を2NNaOH水溶液で洗涤(2回)した。酢酸エチル溶液を5、濃減し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル600g,溶出液ヘキサン:酢酸エチル=2:1~1:1)にかけ、7.6g(45%)の(町)(Rg=-(CH<sub>2</sub>)3CgH<sub>4</sub>

BOOK OF THE SERVICE OF SERVICE

- NO<sub>2</sub> ) を得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDClg)

8 (PPm): 2.40 (3H,s) 1.8~ 3.3 (12H,m) 5.80 (2H,s) 7.0~7.4 (9H,m) 8.1 (4H.

7.6g(13aeol)の(可)をEtOH150mgと濃塩酸50mgとの混合溶媒に溶解し、
10時間加熱量故した。水100mgを加えたのちエダノールを採圧濃縮して除いた。アンモニア水で中和したのち酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル磨を無水酸酸マグネシウム上で乾燥した。濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル140g、浴出液ヘキサン:酢酸エチルロカゲル140g、浴出液ヘキサン:酢酸エチルロ1:1)にかけ(可)(Rg c (CH2) 1 C 8 H4 NO2)3.8g(76%)を得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDClg)

δ (ppm): 2.03(2H, m) 2.44 (3H, s) 2.58~2.85(4H, m) 5.02(2H, s) 5.20(1H, s) 7.04~7.40(7H,m)8.04(2 H,d,J=8.0)

(ソプロピルアルコール80mgに選元鉄18g(0.32mol)、塩化アンモニウム1.3g(25mol)及び水8mgを加えて懲じく授搾しながら超液状態になるまで加熱した。これに設盟飲0.2mgを加えて30分間加熱超流した。これに上記ニトロ体18.0g(47.9smol)を20分間かけて少しずつ加え、さらに1時間加熱超流した。セライトであ過し、セライトをエタノールでよく洗浄した。ろ液を盗縮したのちか酸エチルに形解し、これを水洗したのち、無水破酸マグネシウム上で乾燥した。適縮して粗生成物アニリン体((型)のRgで「CH2)3CBH4NH2)15.8g(95%)を得た。

核磁気共鳴スペタトル (CDC 1<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.95 (2H, m) 2.38 (3H, s) 2.40~2.76 (4H, m)

3 . 3 6 (2 H , b r) 4 . 9 7 (2 H , s) 5 . 2 0 (1 H , s) 6 . 5 3 (2 H , m)

6 . 9 i (2 H , m) 7 . 0 0 ~ 7 . 3 8 (5 H , m)

このアニリン体 1 5 . 8 g (4 5 . 7 mmo1) を 温 疣 状 思 の 被 体 アンモニア 2 0 0 m g に 加 え 授 拌 した。 これに 金 低 ナトリウム 2 . 6 g (0 . 1 1 mol) を 少しずつ加えた。 これに 塩 化 アンモニ アムを 少しずつ加えたの 5 一 収 放 置して アンモニ アを 除 五 した。 残 後を 2 N H C I 水 溶 液 に 溶 解 し、 作 酸 エチル で 洗 神 した。 水 暦を アンモニア 水 で 中 和 し て . 折 出 した 沈 段を ろ 取 した。 沈 野 を 水 で 、 つ づいて アセトニトリル で 洗 神 のの ち 乾 燥 して ほ と ん ど 純 幹 な 1 7 . 9 g (8 8 %) を 得 た。 融 点 1 9 9 ~ 2 0 3 で

核磁気共鳴スペクトル

(CDCi<sub>3</sub> + DMSO - d<sub>6</sub>) 8 (PPm): 1.88(2H, br, qui ntet, J=~7) 2.41(3H, s) 2.3~2.8(4H) 5.42(1H, s) 6.58(2H, d, J=8.5) 6.90 (2H, d, J=8.5) 質量分析スペクトル

255 (M\*, 20%) 136 (100), 119 (90) 106 (50)

赤外線吸収スペクトル(KBr)

3 3 4 0 , 1 6 0 5 , 1 5 0 7 , 1 3 8 0 , 1 2 7 0 c m<sup>-1</sup>

11 3.00 g (11.7 ssol) をアセトニトリル50 m 2 に加え、これにN、Nージメチルアセトアミド25 m 2 を加えて優拌下型液状態になるまで加無した。これに酸クロリド(②→ C H 2 O → ○ → S O 2 → ○ → O C H (n → C 10 H 21) C O C 1) 7 ... 19 g (12.9 ssol) のアセトニトリルお液 (20 m 2) を 20 分間で満下し、さらに上記録クロリド 0 ... 72 g (0 ... 13 ssol) のアセトニトリル溶液 (10 m 2) を 10 分間で満下したのち、30分間 超減を続けた。冷却後、水500 m 2 に注ぎ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル煙を無水破酸マグネンウムで乾燥後、涸縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル300 g . 浴出

特開昭60-172982(14)

税 クロロホルム: メタノール = 6 0 : 1 ) に供 し、7、25g(80%)の 1 2 (固体) を得た。

3.3 g (4.3 anal) のペンジル体 1.2 t T HF60 m l に溶かし、10% P d / C · 0.6 を加えた。これを60気圧の水業雰囲気下、6 0 ℃で3時間慢搾した。冷却核、触媒をろ過して 除きろ校を盗虜した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル90g、彩山枝クロロホルム:メタノール=1:0~30:1)に供し、2.7g(92%)の13を固体として得た。

質量分析 (FD) 687 (M\* + 2,50%) 686 (M\* + 1,100)

685 (M\* , 30)

4 . 2 5 g (6 . 2 0 mmol) の 1 3 と T H F 5 0 m 2 と を ジクロロメタン 1 0 0 m 2 に 加え、 室 温で複拌して溶解した。これに 7 9 5 m g (5 . 9 5 m mol) の N - クロロコハク酸イミドを加え、 1 5 分間 室盤 で 機拌した。 木 で 洗 静 (1 5 0 m 2 × 2) ののち無 木 籤酸 マグネンウム 上 で 乾燥した。 蠹 鰯 後、 シリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル 1 0 0 g , 溶出液 クロロホルム:メタノール = 5 0 : 1 ~ 3 0 : 1) に 付 し 14 4.04 g (9 0 %) を 固体として 得た。

質量分析 (FD) 722,721,720 (9 : 7:9) 220 (b.p)

(実施例8) (例示化合物15,16の合成)

11、1、7 5 g (7、00 mmol) と N、 N - ジメチルアミド 1 5 m & をアセトニトリル 3 0 m & に加え、超数状態になるまで細熱機件した。 これに触クロリド [ (l - C 5 H 11) 2 C 8 H 3 O CH (n-C4 H8) COCII 2 . 8 3 g (7 . 7 0 mao i) のアセトニトリル溶液 (1 0 m 2) を 1 5 分間かけて満下し、さらに 3 0 分間 3 変を続けた。 たりし、 4 3 0 0 m 2 に注ぎ、 計算 変を続けた。 たりし、 4 3 0 0 m 2 に注ぎ、 計算 エチル で 抽出した。 命職 エチル 層を 無水 磁験 マグネシウム上で 乾燥したの ち 適縮 し、 シリカゲルカラム クロマトグラフィー (シリカゲル1 0 0 g . お 出版 クロロホルム: メタノール 7 0 : 1) で 分取し、 1 5 を 3 . 1 2 g (7 6 %) 固体として 得た。

N (%) 范套分析值 C(%) H (%) 73.81 8.77 11.95 8.85 11.83 割定值 73.84 核磁気共鳴スペクトル(CDC1g) & (ppm):0.50~1.00(7H, m) 1.00~2.16(26H,m)2.4 4 (3 H , s) 2 , 4 6 ~ 2 , 8 0 (4 H , m) 4.66 (1H, L, J=6.0) 5.4 4 (1 H', s) 6 . 90 ~ 7 . 3 4 (6 H . m) 7.64 (1H, d, J=9.0) 7.8 7 (1 H, br, s)

3 . 1 0 g (5 . 2 9 mool) の 1 5 と T H F 5 0 m 2 と をジクロロメタン 1 0 0 m 2 に加え、 室福で機律して希解した。これに N - クロロコハク酸イミド 7 0 6 m g (5 . 2 9 mool) を加え、 さらに 1 0 分間機件した。 休花 (1 5 0 m 2 × 2) ののち、 無水鉱酸マグネシウム上で乾燥した。 機磁 で ア セトニトリルを加えて結晶化し、 一度 加熱 超 放した。 冷却後、 ろ取し、 ア セトニトリルで 洗 体 したの 5 乾燥し、 1 6 を 2 . 4 g (7 3 %) 協 体 として 得た。

元素分析値 C (%) H (%) N (%) C1 (%) 理論側 69.71 8.12 11.28 5.72 測定値 69.36 8.21 11.25 5.78 核磁気共鳴スペクトル (C D C 1 a )

6 ( p p m ) : 0 . 4 8 ~ 1 . 0 0 ( 7 H , m) 1 . 0 6 ~ 2 . 1 8 ( 2 6 H , m) 2 . 4 5 ( 3 H , s ) 2 . 4 8 ~ 2 . 8 2 ( 4 H , m) 4 . 6 7 ( 1 H , t , J = 6 . 0 ) 6 . 6 5 ( 1 H , d , J = 8 . 5 ) 6 . 9 1 ~ 7 . 3

4 (6 H. m.) 7 . 8 7 (1 H. s) (実統例 9) (例示化合物 3 2 . 3 3 . 1 7 の合成)

2 . 9 3 g (5 . 0 0 mmol) の 1 5 を 2 5 m 2 の mm 酸 に 加え 窓 種 で 便 拧 した。 これ に 豆 硝酸 イ ソ ア ミル 5 8 5 m g (5 . 0 0 mmol) を 摘下 し、 さい らに 1 時間 便 拧 した。 これ を、 末 3 0 0 m g に 加え、 析 出 した 沈 殿 セ ろ 取 し、 水 洗 した。 減 圧 下 に 乾燥 し、 アーニトロ ソ 体 3 2 2.85 g (9 6 %)を 固 体 と して 得 た。 酸 点 約 9 5 つ 2 . 8 5 g (4 . 6 3 mmol) の 7 ー ニトロ ソ 体 2 . 8 5 g (4 . 6 3 mmol) の 7 ー ニトロ ソ 体

32をエタノール50m2にお解し、容素雰囲気下で退災状態まで加熱した。これに、塩化筋ースズ4、38g(23、1 mmol) の最増酸溶液(10mg)を10分間かけて満下した。さらに30分間退災を続けたのち、冷却した。これを末150mgに注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル滞を無水硫酸マグネンウム上で乾燥したのち濃鉛蛇固した。こうして7-アミノ体33とスズとの錦体を得た。

を離の33は坩基で是理することにより得ることができるが、空気酸化されやすい。ここでは、 錆体のまま状の反応に使用した。

この7-アミノ体33をピリジン25m2に浴解し、窒素気旋下に水冷しながら攪拌した。これに酸クロリド【H(CF2)8 COCI】2.15g(4.63mmol)を調下し、さらに1時間攪搾した。これを水250m2に注ぎ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル器を2N塩酸で洗浄ののち水で洗浄した。酢酸エチル器を無水磁酸マグネシウム上で乾燥したのち、濃縮した。シリカゲルカ

ラムクロマトグラフィー (シリカゲル150g、森山穣クロロホルム: メタノールコ100:1) で分取して、溶山穣を濃縮乾竭し、173.43 g (72%)を得た。

核磁気共幅スペクトル(CDCl<sub>3</sub>) 8(ppm): 0.52~1.01(7H.m) 1.02~2.15(26H.m) 2.4 2(3H.s) 2.46~2.78~(4H.m) 4.60(1H.t.j=6.0) 6.3 0(1H.tt.J=51.0.5.0) 7.45(1H.d.J=8.5) 6.85~7.3 36(6H.m) 8.90(1H.brs) 10.0(1H.brs) 10.0(1H.brs) 10.0

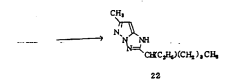
(実施例10) (反応行程(2) に従う例示化合物21の合成)

オルトイソカプロン酸トリメチルはイソカプロニトリルからイミドエステル塩酸塩を経て約50%の収率で合成できた。沸点75~77で/28mH g。このオルトエステル19.8g(0.11mol)と(K)10.9g(0.11mol)と(K)10.9g(0.11mol)と(K)10.9g(0.11mol)と(K)10.9g(0.11mol)とをは圧留去すると(X)の租生成の後トルエンを移圧留去すると(X)の租生成かた。これにヒドロキンルでは、17gol)と28%ナトリウムメトキンド34mlをのでおよりに対すた。メリウムメトキンド34mlをでは、17gol)ととドロキンルフミンのメタノールを減圧回去に、大力に、15mlを対応に、15mlに、17gol)と28%は、15mlに、17gol)と28%は、15mlに、17gol)の影

特開昭60-172982 (16) 来結品、12g(52%)をろ取し、この結晶を テトラヒドロフラン(3 g)に海かし、6・9g (6 g mool) トリエチルアミンと13、1g(6 2 g mool) のワートルエンスルホン酸クロリドを加え(実施例2)と同様の操作を行うことにより 21 7.1g(65%)を得ることができた。触点1

質量分析 192 (M°) 136 (b.p) 核磁気共鳴スペクトル (CDCl<sub>3</sub>) 6 (ppm): 0.90(6H, d.J=6) 1.55~1.90(3H) 2.45(3H, s) 2.90(2H, brt, J=7) 5.6 0 (1H, s) 13.3(1H)

(実施例11) (反応行程(3)に従う例示化合



2-エチルヘキサン酸クロリドから2-エチルヘキサンニトリルはOrg.Syn.Coli.
Vol.3色490頁(1955年)に記載の方法によって合成し、それをメタノール1当最におかし、その溶液に0でで、乾燥塩化水素ガスを1出放吸収させた。そして冷蔵庫中(~5で)で約20日間放置するとメチルイミドエステル塩酸塩の結晶が折出するのでエーテルを加えろ別した。
取事48%

このイミドエステル塩酸塩10g(5 1 . 6 mm oi)と(DK)5g(5 1 . 5 mmol)とをメタノール150m&中40℃で複拌した。約7時間接丁 LC(SIO2 , クロロホルム: エタノール= 4:1)をみると2つのスポットが観測された。 極性の低いスポットは(X)の構造をもつ。この溶液に過剰量の塩化アンモニウムを加え、約2時間加熱量液すると(X)は消失し(温)のみとなる。 メタノールを緘圧団 去し、残談にクロロホルム50m2とメタノール10m2を加え不容物をろ過して除いた。ろ液を濃縮後、少量のシリカゲルカラムにより構製すると(温)が油状物として8g(70%)得られた。

核磁気共鳴スペクトル

(CDCl<sub>3</sub>:CD<sub>3</sub>OD=3:2) 6 (ppm):0.7~1.2 (6H) l.2 ~1.6 (4H) l.6~2.1 (4H) 2. 32 (3H,s) 2.80 (1H,quint et,J=7) 5.70 (3H,broad) 6.20 (1H,s)

(湖) 2 . 6 g (1 2 sacl) を 5 0 m 2 の酢酸 におかし、容温で四酢酸鉛 5 . 8 g (1 2 sacl) を少しずつ、窒素気度下加えた。加え終わったの

(CH2 } -{⊙}-NO2

5. 3時間加熱超流した。酢酸を減圧留去し、 クロロホルムとエタノールの30対1配合溶性で3回抽出し、約和低炭酸ナトリウム水溶液と食塩水で洗粉 後破験マグネシウムで乾燥した。 ろ過. そして 適略 後シリカゲルクロマトグラフィーで 精製することにより 22を0.15g(5.7%) 得た。 砂点110~115℃

質量分析 220 (M<sup>+</sup>) , 155, 130 核磁気共鳴スペクトル (CDC1<sub>2</sub>)

6 (ppm): 0.7~1.2 (6 H) 1.2 ~1.55 (4 H) 1.55~2.20 (4 H) 2.45 (3 H,s) 2.95 (1 H,q uintet, J=7) 5.62 (1 H,s) 12.6 (1 H)

(実施例12)(反応行程(2)に従う例示化合物23の合成)

オルトー4~(p~二トロフェニル)酪酸トリメチル(4~(p~二トロフェニル)酪酸からニトリルを合成し、Pinner法により合成した)の9.2g(3 4 meol)と3~アミノー5~メチルピラゾール(K)5g(5 1 meol)とをトルエン100m2中、20時間加熱超流したのち、トルエンを被圧留去し、得られた知(X)をメタノール100m2に溶かした。その中へ(実施例2)と同様にして、3.5g(50 meol)のとドロキシルアミン塩酸塩から調製したとドロキ

シルアミンのメダノール路接を 0 ℃で加え、加え 終わったのち姿態で 1 時間機搾した。その溶液を 機搾しながら水 1 2 中に住ぐと沈殿が生ずるの

(X)

で、それを吸収ろ過して、ジクロロメタンで良く 洗浄すると (XI) の粉末結晶を得ることができた。収量6.7g(85%) 触点165~166 で

2 g (6 . 6 saol) の (XI) テトラヒドロフラ ン (THF) 80mlに溶かし0.73g (7. 3 mmol) のトリエチルアミンを加え複拌した。 そ の中へ、THF50mlに渡かしたp-トルエン スルホン酸クロリド1 . 4 g (7 . 3 mmol) を ゆっくり加え、加え終わったのち、約15分間覆 拌し、 沈殿して米るトリエチルアミン塩酸塩 をろ 過して除き、10mlのTHFで洗った。ろ根を **立業気流下約7時間加熱量流し、その後丁HFを** 萩圧留 去し、残液を少量のメタノールに溶かし、 水100mgに往ぎ機幹するとうす茶色の沈殿が 生成した。それを吸引ろ遊し、アセトニトリルと メタノールの舞合溶媒から再結晶すると23 1.2 g(63%)を得た。触点203~212℃ 質量分析 285 (M\*) 149 (b.p) 核磁気共鳴スペクトル(DMSO-dg)

5 (PPm): 2.05 (2H, m) 2.45
 (3H,s) 2.56~2.86 (4H, m)
 5.60 (1H,s) 7.25 (2H,d,J=8.0)
 (実施例13) (例示化合物24,26,29の合成)

イソプロピルアルコール 1 0 0 m 2 に超光敏 2 0 g ( 0 . 3 6 mol ) と 地 化 アンモニウム 1 . 4 g ( 2 . 8 mmol ) 及び 末 1 0 m 2 と を 加えて 酸 しく 視 搾し ながら 超 旋状 悪になる まで 加熱した。 及 した。 されに 2 3 15.2 g ( 5 3 . 2 mmol ) を 2 0 分間 かけ て 少しずつ 加え、 うらに 1 時間 加熱 重 で よく 沈 ゆ した。 う 液を 譲縮した の ち 2 N H C l 水 裕 液 に 彩 解 し、 酢酸 エ チ ル で 洗 か し た た 水 居 を た で と 下 マ 木 で 中 和 し て が 土 ト リ ル で 洗 静 し た た な の ち 乾 燥 し て ほぼ 純 幹 な 2 4 10.9 g ( 8 0 % ) を 得 た た 触 点 ~ 1 8 0 で

技能気共鳴スペクトル(DMSO-dg)

δ (ppm): 1.90(2H, br, qul ntet, J=~7) 2.46(3H, s) 2.3~2.8(4H) 5.60(1H, s) 6.55(2H, d, J=8.5) 6.93 (2H, d.J=8.5) 3.5g(14.0mol)の24 をN、N-ジメチルアセトアミド30mgとアセトニトリル60mgの図合溶媒に加え、加熱型視した。これに飲クロリド[(t-C<sub>5</sub> H<sub>il</sub>)<sub>2</sub> C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> OCH (a-C<sub>6</sub> H<sub>ig</sub>) COCI] 6.1g(15.4mol)のアセトニトリル溶液(20mg)を20分間かけて調下し、さらに30分間加熱量後した。冷却後、水300mgに注ぎ酢酸エチルで抽出した。図和食塩水で洗冷袋、無水解除マグネシウムで乾燥したのを強縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し267.0g(81%)を得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDClg)

8 ( p p m ) : 0 . 5 0 ~ 1 . 0 0 ( 7 H , m ) 1 . 0 0 ~ 2 . 1 5 ( 3 0 H , m ) 2 . 4 5 ( 3 H , s ) 2 . 4 6 ~ 2 . 8 0 ( 4 H , m ) 4 . 6 8 ( 1 H , t , J = 6 . 5 ) 5 . 6 0 ( 1 H , s ) 6 . 8 8 ~ 7 . 3 3 ( 6 H , m ) 7 . 6 6 ( 1 H , d , J = 9 . 0 ) 7 . 8 8 ( 1 H , b r , s )

2 . 9 g (4 . 5 maol) の 7 ーニトロソ体をエタノール 5 0 m 2 におかし、 窒素気茂下で超微状 思まで加熱した。これに塩化筋ースズ4 . 2 7 g (2 2 . 5 maol) の適塩酸溶液 (1 0 m 2) を 1 0 分間かけて隣下した。さらに 3 0 分間加熱 超液 後、 冷却し、これを水 1 5 0 m 2 に枝ぎ、 酢酸 エチルで抽出した。酢酸エチル層を無水 な酸 マグネ シウム で乾燥したのち、 濃縮乾 固して 7 ー アミノ体 とスズの創作を得た。これは避難のアミノ体とすることなく次の反応に使用した。

この7-アミノ体にトルエン100m2と2.
 ラージメチル-1、3、4-オキサジアゾール、
 、49g(5、0 meol)を加え約5時間加熱量

近した。これを水 2 5 0 m 1 に注ぎ、 酢酸 エチル で抽出した。酢酸エチル 暦を 無水 配酸 マグネ シウム上 で乾燥したのち濃縮し、 シリカゲルカラム クムマトグラフィーで分離精製して 2 9 2.2 g (70%)を固体として得た。酸点~120℃

核磁気共鳴スペクトル(CDClg)

6 (ppm): 0.48~1.00(7H, m)1.05~2.20(30H,m)2.4 3 (3H,s)2.46(6H,s)2.46 ~2.80(4H,m)4.67(1H,t, J=6.5)6.60(1H,d,J=8. 5)6.90~7.35(6H,m)7.85

(実施例14) (例示化合物34の合成)

2 に着かし、その中に〈実施 (実施例 1.5) (例示化合物 3.5 の合成)

時間昭60-172982 (19)

3-7ミノビラゾール8.3g(0.1 mol) とオルトー4-(p-ニトロフェニル) 態酸トリメチル27.1g(0.1 mol) から(実施例1 2)に示した方法とほとんど同様にして(XI) (R<sub>8</sub>=H.R<sub>7</sub>=-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>) を19g(69%) 得ることができた。このアミドオキンム5g(18mol) から35は3.1g (68%) 得ることができた。触点165~170℃

前服の3-7ミノビラゾール8.3g(0.1 mol)とオルトギ酸トリエチル22.2g(0.15 mol)をトルエン100mlに溶かし、約10時間加熱量旋した。トルエンを護圧留去後接達をメタノール50mlに溶かし、その中に(実施例2)と同様にして10.4g(0.15 mol)のヒドロキシルアミン塩酸塩から調製したヒドロキシルアミン塩酸塩から調製したヒドロキシルアミン塩酸塩から調製したヒドロキシルアミンのメタノール溶液を0℃で加える大の5%温で1時間慢搾した。その後メタノールをできるだけ低い温度で減圧留去し、残みノールをできるだけ低い温度で減圧留去し、残後にジクロルメタンを加えると(XI)(R g = R 7 = H)が結晶として析出した。収録8.2g(6.5%)

このアミドオキシム5 g (40 mmol) を (実施 例2) に示したようにTHF中pートルエンスル ホン酸クロリドとトリエチルアミンと反応させた 後、加熱超流し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより 3.4 を2.6 g (6 0%) 得ることができた。触点 200~205 で

様値気共鳴スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 2.04 (2H, m) 2.55 ~2.86 (4H, m) 5.78 (1H, d, J=2.5) 7.25 (2H, d, J=8. 0) 7.54 (1H, d, J=2.5) 8.0 5 (2H, d, J=8.0)

4 . 関係の簡単な説明

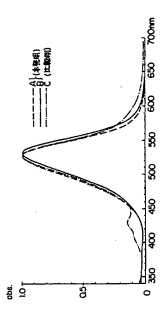
図面は、マゼンタ色素の扱取スペクトルを示す。

A… 例 派化合物 3 から生成する色素の吸収スペクトル

B … 例 水化合物 1 3 から生成する色素の吸収スペクトル

C…比較カプラー(a)から生成する色素の数 収スペクトル

> 特許市順人 宮士写真フィルム株式会社 代理人 - 弁理士 版 田 級 三



### 年統補正書(8見)

昭和60年5月15日

### 特許庁長官 忠 復

- 1. 新作の表示 昭和59年特許願約27745号
- 2 発明の名称 ピラゾロ {1,5-b] [1,2,4] トリアゾール誘導体
- 3 . 稲正をする者 亦件との関係 特許出額人 住所 神奈川県南足柄市中郡210番地 名称(520)富士写真フィルム株式会社 代衷者 大 西
- 4 . 代理人 住所 東京都港区新橋3丁目7番3号 ミドリヤ男2ビル 7階 電話 (03) 591-7387 氏名(7643) 弁理士 版。田 敏
- 自発 5 . 補正命令の日付
- 6、補正により増加する発明の数
- 7.補正の対象 明細書の発明の詳細な説明の機



#### 8 . 瀬正の内容

明都書(の「発明の詳細な説明」の欄) を下記 のように細正します。

- \*(1) 第2ページ第11行の「最高6個」を「最 高7個」に前正します。
- (2) 例ページ末行~節3ページ第1行の「5-5 紹合多環系化合物は遊例「アザペンタレン」 と呼ばれる。この化合物は」を「5 - 5 縮合多 填系化合物 (「アザペンタレン」の一種) は」 に補正します。
- (3) 第17ページ第6~7行の「ロージフェニ ルホスホリルヒドロキシルアミン」の後に「お よび 0 - メシチレンスルホニルヒドロ キシルア ミン」を挿入する。
- (4) 第18ページ第2行の

に補正します。

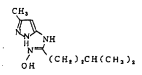
(5) 第18ページ 第2行の「DMF」を削除し

- (6) 加30ページ第16行の「このろクロロ
- ホ」を「このクロロホ」に确正します。
- (7) 第31ページ第2行の「として得た。」の 次に「融点180~1817」を加入します。
- (8) 第34ページ第7行の「化1ーベンジルー 2 , 6 - 」を『化した1 - ベンジルー2 , 6 - 」 (12)第5 9 ページ第1 行の化合物 (21) の構 に補正します。
- (9) 丸39ページ第5行の「トリプロピル」を 「トリーn-プロピル」に補正します。
- (10) 第45ページ第10行の例示化合物 12 の構造式を次のように補正します。

構造式を次のように視正します。



盗式を次のように報正します。



- (13) 第60ページ第10行の「0.90 (6H, d, J•6」を「C.90 (8H, d, J=7) に補正します。
- ・(14) 第85ページ第1行の「吸収ろ過」を

n - C 10 H 21 O→ CH, O→O→ SO, →O→ CHCNH →O→(CH₂)

(11)第46ページ第1行の例示化合物14の